⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-285693

60Int. Cl. 5

庁内整理番号 缝别記号

❸公開 平成3年(1991)12月16日

C 12 P 21/02 C 12 N 5/10

H 8214-4B

審査請求 未請求 請求項の数 4(全18頁)

会発明の名称

ヒト肝実質細胞増殖因子の生産方法および該因子を産生する形質転

換体

顧 平2-88592 204年

願 平2(1990)4月3日 22出

704発 明 者 喜 多 村 直実

大阪府守口市八雲東町2丁目272番地

700発明 仲 大 地 神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成株式会社

総合研究所内

②発明 松井 老

理恵

神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成株式会社

经合研究所内

三菱化成株式会社 60出 願 人

東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

外1名 弁理士 長谷川 一

70代 理 人 最終頁に続く

1. 発明の名称

ヒト肝実質細胞増殖因子の生産方法および該因子 を産生する形質転換体

2. 特許請求の範囲

(1) 下記アミノ酸配列で表わされるヒト肝実質概 腹増殖因子をコードする遺伝子を有する発現べク ターで宿主網胞を形質転換し、得られる形質転換 体を培養してヒト肝実質細胞増殖因子を生産する ことを特徴とするヒト肝実質離胞増殖因子の生産 方法。

Mat Trp Val Thr Lys Leu Leu Pro Ala Leu Leu Leu Gln His Val Leu Leu His Leu Leu Ala Ile Pro Tyr Ala Glu Leu Leu Pro Ile Gly Gln Arg Lys Arg Arg Asn Thr He Glu Phe Lys Lys Ser Ala Lys Thr Thr Leu Asp Pro Ala Leu Lys Ile Lys Thr Lys Lys Val Asn Thr Ala Asp Gln Cys Asn Arg Cys Thr Arg Asn Lys Gly Leu Pro Phe Thr Cys Lys Ala Phe Val Phe Asp

Lys Ala Arg Lys Gln Cys Leu Trp Phe Pro Phe Asn Ser Met Ser Ser Gly Val Lys Lys Glu Phe Gly His Glu Phe Asp Leu Tyr Asn Lys Asp Tyr Ile Arg Asn Cys lle Gly Lys Gly Arg Ser Tyr Lys Gly Thr Val Gly Ile Lys Cys Pro His Glu Pro Trp Ser Ser Met De Ser Phe Leu Pro Ser Ser Tyr Arg Gly Lys Asp Leu Gln Glu Asn Tyr Cys Arg Asn Pro Arg Gly Glu Glu Gly Gly Pro Trp Cys Glu Val Arg Tyr Glo Val Thr Ser Asn Pro Cys Asp Re Pro Gin Cys Ser Glu Val Cys Met Thr Cys Asn Gly Glu Ser Tyr Arg Gly Leu Met Asp His Thr Glu Ser Gly Cys Gln Arg Trp Asp His Gln Thr Pro His Arg His Lys Phe Leu Pro Glu Arg Tyr Asp Lys Gly Phe Asp Asp Asa Tyr Gly Gln Pro Arg Pro Arg Asn Pro Asp Cys Tyr Thr Leu Asp Pro His Thr Arg Trp Glu Tyr Cys Ala Tyr Lys Thr Cys Ala Asp

特関平 3-285693(2)

Asn Thr Met Asn Asp Thr Asp Val Pro Leu Glu Thr Thr Glu Cys Re Gln Gly Gin Gly He Gly Tyr Arg Gly Thr Val Asn Thr He Gly Ha Pro Cys Gln Arg Trp Asp Gin Tyr Pro His Glu His Asp Met Thr Glu Asn Phe Lys Cys Lys Asp Leu Arg Asn Tyr Cys Arg Asn Pro Asp Gly Ser Ser Pro Trp Cys Phe Thr Thr Asp Pro Arg Val Gly Tyr Cys Ser Gin Re Asn Cys Asp Met Ser His Gly Gln Asp Cys Tyr Arg Gly Asn Gly Lys Asn Tyr Met Gln Thr Arg Ser Gly Leu Gly Asn Leu Ser Thr Cys Ser Met Trp Asp Lys Asn Met Glu Asp Leu His Arg His Re Phe Trp Glu Pro Asp Ala Ser Lys Leu Asn Glu Asn Tyr Cys Arg Asn Pro Asp Asp Ala His Gly Pro Gly Cys Tyr Thr Asn Pro Trp Asp Tyr Cys Pro He Ser Arg Cys Glu Val Asn Leu Gly Asp Thr Thr Pro Thr Ile Asp His Pro Val He Ser Cys Ala Lys Thr Lys Gln Leu Arg Val Val Asn Gly lie Pro Thr Arg Thr Asn Ile Gly Trp Met Val Ser Leu Arg Tyr Arg Asn Lys His Re Cys Gly Gly Ser Leu Ile Lys Glu Ser Trp Val Leu Thr Ala Arg Gin Cys Phe Pro Ser Arg Asp Leu Lys Asp Tyr Glu Ala Trp Leu Gly He Asp Val His Gly Arg Gly Asp Glu Lys Cys Lys Gln Val Leu Asn Val Ser Gln Leu Val Tyr Gly Pro Glu Gly Ser Asp Leu Val Leu Met Lys Leu Ala Arg Pro Ala Val Leu Asp Phe Val Ser Thr He Asp Asp Leu Pro Asn Tyr Gly Cys Thr Re Pro Glu Lys Thr Ser Cys Ser Val Tyr Gly Trp Gly Tyr Thr Leu He Asn Tyr Asp Gly Leu Leu Arg Val Ala His Leu Tyr Ile Met Gly Asn Glu Lys Cys Ser Gln His His Arg Gly Lys Val Thr Lau Asn Glu Ser Glu Ala Glu Lys Ile Gly Ser Gly Pro Cys Glu Gly Asp Tyr Gly Gly Pro Leu Val Cys Glu Gln His Lys Met Arg Met Val Leu Gly Val

- 4 -

- 3 -

 He
 Val
 Pro
 Gly
 Arg
 Gly
 Cys
 Ala
 He
 Pro

 Asn
 Arg
 Pro
 Gly
 He
 Phe
 Val
 Arg
 Val
 Ala

 Tyr
 Tyr
 Ala
 Lys
 Trp
 He
 His
 Lys
 He
 He

 Leu
 Thr
 Tyr
 Lys
 Val
 Pro
 Gln
 Ser
 *

(2) 下記塩基配列で表わされる、ヒト肝実質細胞 増殖因子をコードする遺伝子を有する発現ベク ターで宿主細胞を形質転換し、得られる形質転換 体を培養してヒト肝実質細胞増殖因子を生命する ことを特徴とするヒト肝実質細胞増殖因子の生産 方法。

 TTC AAT AGC ATG TCA AGT GGA GTG AAA AAA GAA TIT GGC CAT GAA TIT GAC CTC TAT GAA AAC AAA GAC TAC ATT AGA AAC TGC ATC ATT GGT AAA GGA CGC ACG TAC AAG GGA ACA GTA TCT ATC ACT AAG AGT GGC ATC AAA TGT CAG CCC TGG AGT TCC ATG ATA CCA CAC GAA CAC AGC TIT TIG CCT TCG AGC TAT CGG GGT AAA GAC CTA CAG GAA AAC TAC TGT CGA AAT CCT CGA CGG GAA GAA GGG GGA CCC TGG TGT TTC ACA AGC AAT CCA GAG GTA CGC TAC GAA GTC TGT GAC ATT CCT CAG TGT TCA GAA GTT GAA TGC ATG ACC TGC AAT GGG GAG AGT TAT CGA GGT CTC ATG GAT CAT ACA GAA TCA GGC AAG ATT TOT CAG CGC TGG GAT CAT CAG ACA CCA CAC CGG CAC AAA TTC TTG CCT GAA AGA TAT CCC GAC AAG GGC TIT GAT GAT AAT TAT TGC CGC AAT CCC GAT GGC CAG CCG AGG CCA TGG TGC TAT ACT CTT GAC CCT CAC ACC CGC TGG GAG TAC TOT GCA ATT AAA ACA TGC GCT GAC AAT ACT ATG AAT GAC ACT GAT GTT CCT TTG

GAA ACA ACT GAA TGC ATC CAA GGT CAA GGA GAA GGC TAC AGG GGC ACT GTC AAT ACC ATT TGG AAT GGA ATT CCA TGT CAG CGT TGG GAT TCT CAG TAT CCT CAC GAG CAT GAC ATG ACT CCT GAA AAT TTC AAG TGC AAG GAC CTA CGA GAA AAT TAC TGC CGA AAT CCA GAT GGG TCT GAA TCA CCC TGG TGT TTT ACC ACT GAT CCA AAC ATC CGA GTT GGC TAC TGC TCC CAA ATT CCA AAC TGT GAT ATG TCA CAT GGA CAA GAT TGT TAT CGT GGG AAT GGC AAA AAT TAT ATG GGC AAC TTA TCC CAA ACA AGA TCT GGA CTA ACA TGT TCA ATG TGG GAC AAG AAC ATG GAA GAC TTA CAT CGT CAT ATC TTC TGG GAA CCA GAT GCA AGT AAG CTG AAT GAG AAT TAC TGC CGA AAT CCA GAT GAT GAT GCT CAT GGA CCC TGG TGC TAC ACG GGA AAT CCA CTC ATT CCT TGG GAT TAT TGC CCT ATT TCT CGT TGT GAA GGT GAT ACC ACA CCT ACA ATA GTC AAT TTA GAC CAT CCC GTA ATA TCT TGT GCC AAA ACG AAA CAA TTG CGA GTT GTA AAT GGG ATT CCA

ACA CGA ACA AAC ATA GGA TGG ATG GTT AGT TTG AGA TAC AGA AAT AAA CAT ATC TGC GGA GGA TCA TTG ATA AAG GAG AGT TGG GTT CTT ACT GCA CGA CAG TGT TTC CCT TCT CGA GAC TIG AAA GAT TAT GAA GCT TGG CIT GGA ATT CAT GAT GTC CAC GGA AGA GGA GAT GAG AAA TGC AAA CAG GTT CTC AAT GTT TCC CAG CTG GTA TAT GGC CCT GAA GGA TCA GAT CTG GTT TTA ATG AAG CTT GCC AGG CCT GCT GTC CTG GAT GAT TIT GIT AGT ACG ATT GAT TTA CCT AAT TAT GGA TGC ACA ATT CCT GAA AAG ACC AGT AGC AGT GTT TAT GGC TGG GGC TAC ACT GGA TTG ATC AAC TAT GAT GGC CTA TTA CGA GTG GCA CAT CTC TAT ATA ATG GGA AAT GAG AAA TGC AGC CAG CAT CAT CGA GGG AAG GTG ACT CTG AAT GAG TCT GAA ATA TGT GCT GGG GCT GAA AAG ATT GGA TCA GGA CCA TGT GAG GGG GAT TAT GGT GGC CCA CTT GTT TGT GAG CAA CAT AAA ATG AGA ATG GTT CTT GGT GTC ATT GTT CCT GGT CGT GGA TGT GCC ATT CCA

- 8 -

- 7 -

AAT CGT CCT GGT ATT TTT GTC CGA GTA GCA TAT TAT GCA AAA TGG ATA CAC AAA ATT ATT TTA ACA TAT AAG GTA CCA CAG TCA TAG (3) 下記アミノ酸配列で表わされるヒト肝実質細 胞増殖因子をコードする遺伝子を有する発現べク ターで宿主細胞を形質転換して得られる形質転換 体に対し、さらに該ヒト肝実質細胞増殖因子を コードする遺伝子を有する発現ベクターを用いて 繰り返し形質転換し、得られる形質転換体を培養 してヒト肝実質細胞増殖因子を生産することを特 徴とするヒト肝実質細胞増殖因子の生産方法。 Met Trp Val Thr Lys Leu Leu Pro Ala Leu Leu Leu Gln His Val Leu Leu His Leu Leu Lau Lau Pro Re Ala Re Pro Tyr Ala Glu Gly Gln Arg Lys Arg Arg Asn Thr He His Glu Phe Lys Lys Ser Ala Lys Thr Thr Leu Lys Ile Asp Pro Ala Leu Lys Ile Lys Thr Lys Lys Val Asn Thr Ala Asp Gin Cys

Lys Ala Arg Lys Gln Cys Leu Trp Phe Pro Phe Asn Ser Met Ser Ser Gly Val Lys Lys Glu Phe Gly His Glu Phe Asp Leu Tyr Glu Asn Lys Asp Tyr lle Arg Asn Cys lle Ile Gly Lys Gly Arg Ser Tyr Lys Gly Thr Val Thr Lys Ser Gly Ile Lys Cys Gin Ser Ile Pro Trp Ser Ser Met Ile Pro His Glu His Ser Phe Leu Pro Ser Ser Tyr Arg Gly Lys Asp Leu Gin Glu Asn Tyr Cys Arg Asn Pro Arg Gly Glu Glu Gly Gly Pro Trp Cys Phe Thr Ser Asn Pro Glu Val Arg Tyr Glu Val Cys Asp He Pro Gln Cys Ser Glu Val Glu Cys Met Thr Cys Asn Gly Glu Ser Tyr Arg Gly Leu Met Asp His Thr Glu Ser Gly Lys Cys Gln Arg Trp Asp His Gln Thr Pro His Arg His Lys Phe Leu Pro Glu Arg Tyr Pro Asp Lys Gly Phe Asp Asp Asn Tyr Cys Arg Asn Pro Asp Gly Gln Pro Arg Pro Trp Cys Tyr Thr Leu Asp Pro His Thr Arg Trp Glu Tyr Cys Ala Tyr Lys Thr Cys Ala Asp

Ala Asn Arg Cys Thr Arg Asn Lya Gly Leu

Pro Phe Thr Cys Lys Ala Phe Val Phe Asp

Asn Thr Met Asn Asp Thr Asp Val Pro Leu Glu Thr Thr Glu Cys Re Gln Gly Gin Gly Gly Tyr Arg Gly Thr Val Asn Thr Ile Trp Asn Gly lle Pro Cys Gln Arg Trp Asp Gln Tyr Pro His Glu His Asp Met Thr Pro Glu Asn Phe Lys Cys Lys Asp Leu Arg Glu Asn Tyr Cys Arg Asn Pro Asp Gly Ser Glu Ser Pro Trp Cys Phe Thr Thr Asp Pro Asn He Arg Val Gly Tyr Cys Ser Gln He Pro Asn Cys Asp Met Ser His Gly Gln Asp Cys Tyr Arg Gly Asn Gly Lys Asn Tyr Met Gly Asn Leu Ser Gln Thr Arg Ser Gly Leu Thr Cys Ser Met Trp Asp Lys Asn Met Glu Asp Leu His Arg His Ile Phe Trp Glu Pro Asp Ala Ser Lys Leu Asn Glu Asn Tyr Cys Arg Asn Pro Asp Asp Asp Ala His Gly Pro Trp Cys Tyr Thr Gly Asn Pro Leu Ile Pro Trp Asp Tyr Cys Pro He Ser Arg Cys Glu Gly Asp Thr Thr Pro Thr Ile Val Asn Leu Asp His Pro Val Re Ser Cys Ala Lys Thr

Lys Gln Leu Arg Val Val Asn Gly Re Pro Thr Arg Thr Asn He Gly Trp Met Val Ser Leu Arg Tyr Arg Asn Lys His Ile Cys Gly Gly Ser Leu lle Lys Glu Ser Trp Val Leu Thr Ala Arg Gin Cys Phe Pro Ser Arg Asp Leu Lys Asp Tyr Glu Ala Trp Leu Gly Ile His Asp Val His Gly Arg Gly Asp Glu Lys Cys Lys Gln Val Leu Asn Val Ser Gln Val Tyr Gly Pro Glu Gly Ser Asp Leu Val Leu Met Lys Leu Ala Arg Pro Ala Val Leu Asp Phe Val Ser Thr Ile Asn Tyr Gly Cys Thr Ile Pro Glu Lys Thr Ser Cys Ser Val Tyr Gly Trp Gly Tyr Thr Gly Leu Ile Asn Tyr Asp Gly Leu Leu Arg Val Ala His Leu Tyr Ile Met Gly Asn Lys Cys Ser Gin His His Arg Gly Lys Val Thr Leu Asn Glu Ser Glu Ile Cys Ala Gly Ala Glu Lys Ile Gly Ser Gly Pro Cys Glu Gly Asp Tyr Gly Gly Pro Leu Val Cys Glu Gln His Lys Met Arg Met Val Leu Gly Val

- 11 -

He Val Pro Gly Arg Gly Cys Ala He Pro

- 12 -

Asn Arg Pro Giy Ile Phe Val Arg Val Ala

Tyr Tyr Ala Lys Trp Ile His Lys Ile Ile

Leu Thr Tyr Lys Val Pro Gin Ser *

(4) 下記アミノ酸配列で表わされるとト肝実質細胞増殖因子をコードする遺伝子を有する発現ベクターで形質転換して得られるとト肝実質細胞増殖因子を産生する動物細胞。

Met Trp Val Thr Lys Leu Lau Pro Ala Leu

Met Trp Val Thr Lys Leu Leu Pro Ala Leu Leu Leu Gln His Val Leu Leu His Leu Leu Leu Pro IIe Ala IIe Pro Tyr Ala Glu Glu Phe Lys Lys Ser Ala Lys Thr Thr Leu IIe Lys IIe Asp Pro Ala Leu Lys IIe Lys Thr Thr Leu Thr Lys Lys Val Asn Thr Ala Asp Gln Cys Ala Asn Arg Cys Thr Arg Asn Lys Gly Leu Pro Phe Thr Cys Lys Ala Phe Val Phe Asp Lys Ala Arg Cys Gln Cys Leu Trp Phe Pro Phe Asn Ser Met Ser Ser Gly Val Lys Lys Glu Phe Gly His Glu Phe Asp Leu Tyr Glu

Asn Lys Asp Tyr Re Arg Asn Cys Re Re Gly Lys Gly Arg Ser Tyr Lys Gly Thr Val Ser He Thr Lys Ser Gly He Lys Cys Gln Pro Trp Ser Ser Met Ile Pro His Glu His Ser Phe Leu Pro Ser Ser Tyr Arg Gly Lys Leu Gin Glu Asn Tyr Cys Arg Asn Pro Arg Gly Glu Glu Gly Gly Pro Trp Cys Phe Thr Ser Asn Pro Glu Val Arg Tyr Glu Val Cys Asp Ile Pro Gln Cys Ser Glu Val Glu Cys Met Thr Cys Asn Gly Glu Ser Tyr Arg Gly Lau Met Asp His Thr Glu Ser Gly Lys Cys Gln Arg Trp Asp His Gln Thr Pro Пe His Arg His Lys Phe Leu Pro Glu Arg Tyr Pro Asp Lys Gly Phe Asp Asp Asn Tyr Cys Arg Asn Pro Asp Gly Gln Pro Arg Pro Trp Cys Tyr Thr Lau Asp Pro His Thr Arg Trp Glu Tyr Cys Ala Tyr Lya Thr Cys Ala Asn Thr Met Asn Asp Thr Asp Val Pro Leu Glu Thr Thr Glu Cys He Gln Gly Gln Gly Ile Gly Tyr Arg Gly Thr Val Asn Thr Ile

Trp Asn Gly Re Pro Cys Gln Arg Trp Asp Gln Tyr Pro His Glu His Asp Met Thr Glu Asn Phe Lys Cys Lys Asp Leu Arg Glu Asn Tyr Cys Arg Asn Pro Asp Gly Ser Pro Trp Cys Phe Thr Thr Asp Pro Ser Arg Val Gly Tyr Cys Ser Gln He Asn Le Asn Cys Asp Met Ser His Gly Gln Asp Cys Tyr Arg Gly Asn Gly Lys Asn Tyr Met Gly Asn Leu Ser Gln Thr Arg Ser Gly Leu Cys Ser Met Trp Asp Lys Asn Met Glu Phe Trp Glu Pro Leu His Arg His Ile Ala Ser Lys Leu Asn Glu Asn Tyr Cys His Gly Asn Pro Asp Asp Asp Ala Leu Ile Рто Thr Gly Asn Pro Cys Tyr Arg Cys Glu Asp Tyr Cys Pro Ile Вег Asp Thr Thr Pro Thr Re Val Asn Gly Ser Cvs Ala Lys His Pro Val Ile Gin Leu Arg Val Val Asn Gly He Thr Arg Thr Asn lle Gly Trp Met Val Ser Leu Arg Tyr Arg Asn Lys His He Cys Gly

- 15 -

Leu Thr Tyr Lys Val Pro Gln Ser *

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は少なくとも蛋白質発現に必要なプロモーター配列、シグナルペプチド様配列、ヒト肝実質細胞増殖因子をコードするDNA配列及びターミネーター配列を有する発現ペクターにより形質転換された形質転換体、さらにその形質転換体を培養することによりかかるヒト肝実質細胞増殖因子を産生する方法に関する。

(従来の技術)

肝臓は、生体中唯一再生可能な臓器である。この肝再生現象は肝移植実験や体液交流実験などから何らかの液性因子によることが示唆されてきた。近年、本発明者らは肝実質細胞を生体内より取り出し生体外においてその増殖を促進させるとト由来の蛋白性因子すなわち、ヒト肝実質細胞増殖因子(以下「hHGF」と略す。)を劇症肝炎患者血漿より見いだし(パイオメディカルリサーチ(Biomed. Res.)6巻231頁(1985)及びエクスペリメ

Gly Ser Leu De Lys Glu Ser Trp Val Leu Thr Ala Arg Gln Cys Phe Pro Ser Arg Asp Lys Asp Tyr Glu Ala Trp Leu Gly Ile Asp Val His Gly Arg Gly Asp Glu Lys Cys Lys Gin Val Leu Asn Val Ser Gin Leu Tyr Gly Pro Glu Gly Ser Asp Leu Val Met Lys Leu Ala Arg Pro Ala Val Leu Пе Asp Leu Pro Asp Phe Val Ser Thr Asp Pro Glu Lys Asn Tyr Gly Cys Thr Ile Cys Ser Val Tyr Gly Trp Gly Tyr Thr Gly Leu Leu Arg Gly Leu Re Asn Tyr Asp Tyr lle Met Gly Val Ala His Leu Ser Gln His His Arg Gly Lys Val Сув Thr Leu Asn Glu Ser Glu He Cys Ala Gly Glu Lys Ile Gly Ser Gly Pro Ala Gly Asp Tyr Gly Gly Pro Leu Vai Cys Gln His Lys Met Arg Met Val Leu Gly Val Val Pro Gly Arg Gly Cys Ala Ile Arg Val Ala Asn Arg Pro Gly lle Phe Val Tyr Tyr Ala Lys Trp Ile His Lys Ile

- 16 -

ンタルセルリサーチ (Exp. Cell. Res.) 166巻 139頁 (1986))、世界で初めて単一の蛋白質として精製することに成功した (特開昭63-22526号公報及びジャーナルオブクリニカルインベスティゲーション (J. Clin. Invest.) 81巻 414頁 (1988))。 さらに hHGF 蛋白質をコードする遺伝子を単離するに至った (特許出願済 (特願平1-209449号) 及びバイオケミカルバイオフィジカルリサーチコミニュケーション (Biochem. Biophys. Res. Comun.) 163巻 967頁 (1989))。

この hHGP蛋白質はシグナル様ペプチド配列から数え、494個のアミノ酸からなる H鎖ペプチドと234個のアミノ酸からなる L鎖ペプチドより構成される蛋白質で少なくとも 4箇所に糖鎖結合部位を持つことを特徴とする。これら2つのペプチド鎖はジスルフィド結合(S-S結合)により結合しており、肝実質細胞の増殖を生体外に於いて促進する活性が認められている(パイオケミカルパイオフィジカルリサーチコミニュケーション(Biochem. Biophys. Res. Comun.) 163巻 967頁(1989))。各ペプチド鎖

の遺伝子はH鏡及びL鎖ペプチドの顧に速なった 形でコードされている。そのため一本のRNA上に 転写され、同時に一つの蛋白質として翻訳され る。その後N末端側に存在するシグナル様配列の 切断除去が起こりさらにそれ以降の一本の蛋白鎖 が二本に切断される。これによって生じた二本の ペプチド鎖はS-S結合を介して機能的な蛋白質を 形成すると考えられる。

(発明が解決しようとする問題点)

この hHGF蛋白質の生化学的ならびに生理的機能を明らかにすることは肝再生機構の解明のみならず、生体外における安定な肝実質細胞の供給ならびに肝疾患に対する治療薬の開発に重要な役割を担ってくる。しかしながら hHGF蛋白質の生体における評細な機能、あるいは肝障害時における肝再生に対する hHGF蛋白質の効果等を調べるためには多量の hHGF蛋白質を必要とする。

ところが現在に至るまで hHGF 蛋白質を取得する方法としては、劇症肝炎患者血漿を材料として、その中に微量に存在する hHGF 蛋白質の精製

. 18 -

発現が安定した宿主-ベクター系を選択すること、さらに発現した hHGF 蛋白質が生物学的活性すなわち肝実質細胞の増殖活性を有している必要がある。特に天然の hHGF 蛋白質が糖蛋白質であること、また hHGF 蛋白質が多くのシステイン残基を含み、そのシステイン残基間のチオール結合の位置および蛋白質の高次構造が活性維持に重要であることを考慮する必要がある。

このような場合、宿主としては酵母や大陽園例えば、Saccharomyces cerevisiae 株や Escherichia coli YA-21 株等の微生物も使用することが出来るが、動物細胞例えばCHO 細胞、COS 細胞、マウス L細胞、マウス C127 細胞、マウス PM3A 細胞等を用いて上記遺伝子を発現させることが望ましい。またこれらの細胞を宿主とする場合は、第1図に示す DNA 配列中に含まれるシグナル様配列すなわち1から87番目、1から93番目を含む未成熟のhHGF遺伝子を細胞内に導入することにより、成熟型hHGF遺伝子を細胞内に導入することにより、成熟型hHGF蛋白質が細胞外に分泌生産されることが期待されるという利点が挙げられる。

を行わざるをえなかった。この方法は人的、時間的、価格的に必ずしも容易な方法ではなく、またウイルスなどを始めとした感染源の存在する患者血漿中から微量な hHGF 蛋白質のみを安定にとりだすことは困難を極める。これらの理由から制症肝炎患者血漿を材料とした hHGF 蛋白質の安定かつ大量の精製は行われていなかった。

(問題点を解決するための手段)

そこで本発明者らは、hHGF蛋白質を組換え DNA技術により安定かつ大量に取得するため種々 の検討をした結果、この目的に有用なhHGF蛋白 質をコードする遺伝子を含む発現ペクターを新た に構築しhHGF蛋白質の発現を可能にした。

即ち、本発明の要旨は、第2図で表わされる hHGF遺伝子を有する発現ペクターで宿主細胞を形質転換し、得られる形質転換体を培養して hHGF を生産することを特徴とする hHGF の生産方法お よび該因子を産生する形質転換体に存する。

以下に、本発明を説明する。

hHGF蛋白質の工業生産のためには、その蛋白質

- 20 -

本発明において用いられる発現ベクターは、そのプロモーター下流に hHGF 蛋白質の一部または 全部のアミノ酸配列をコードする DNA 断片を有す

プロモーターとしては、種々のプロモーターが 報告されているが、本発明においては、SV40 プロ モーターまたはメタロチオネイン遺伝子のプロ モーターが好ましい。このプロモーターの下流に 前述のシグナル様配列を含む未成熟の hHGF 遺伝 子の DNA 断片を転写方向に従って挿入する。この 場合、hHGP 遺伝子の DNA 断片を 2-3 個結合したものを挿入してもよいし、また、hHGF 遺伝子の DNA 断片の 5′上流倜にプロモーターを結合した DNA 断片を単位とし、転写方向を揃えて 2-3 個結 合したものを挿入してもよい。

上記 hHGF 遺伝子には、その下流にポリアデニル化部位が存在することが必要である。例えば、SV40DNA、B-グロビン遺伝子またはメタロチオネイン遺伝子由来のポリアデニル化部位が hHGF 遺伝子の下流に1つ存在することが必要である。ま

た、hHGF遺伝子にプロモーターを結合した DNA 断片を 2-3 個タンデムに挿入する方法を用いた場 合には、各 hHGF遺伝子の 3 個にそれぞれポリア デニル化部位を存在させることが可能である。

上記の発現ペクターを用いて動物報覧例えば CHO細胞を形質転換する際には、選択マーカーを 用いることが望ましい。選択マーカー遺伝子を該 発現ペクターのポリアデニル化都位下流に順方向 あるいは逆方向に挿入しておくと、形質転換体を 得る際に、選択マーカー遺伝子を含む別のブラス ミドを二重形質転換する必要がない。このような 選択マーカーとしては、メトトレキセート耐性を 与える DHFR遺伝子 (ジャーナルオブモレキュラバ イオロジー (J. Mol. Biol.) 159巻 601頁 (1982))、抗 生物質 G-418 耐性を与える Neo 遺伝子(ジャーナ ルオプモレキュラアプライドジェネティクス (J. Mol. Appl. Genet.) 1 巻 327頁 (1982))、ミコフェ ノール酸耐性を与える大腸菌由来の Ecogpt遺伝子 (プロシーディングアンドナショナルアカデミーオ ブサイエンス (Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.) 78巻

- 23 -

転換体を容易に選択できる。

以上のような方法で、選択されるhHGF蛋白質 遺伝子を含有する細胞について選択マーカーを変 更して二重形質転換を繰り返すことは、約20倍程 度発現量を上昇させ得るので好ましい。

発現ベクターの動物都胞への導入はリン酸カルシウム法(ビルオ ** ジー(Virology) 52巻 456 頁(1973))、エレクトロポレーション法(ジャーナルオブメンブレンバイオロジー(J. Membr. Biol.) 10巻 279頁(1972)) 等が挙げられるが、リン酸カルシウム法が一般的である。

形質転換された動物細胞の培養は、常法により 浮遊培養または付着培養で行うことができる。培 地としては、MEM、RPMI 1640 などを用い、5-10%血清存在下もしくは適当量のインシュリン、 デキサメサゾン、トランスフェリンの存在下、も しくは無血清下にて培養する。

hHGF蛋白質を産生している動物細胞はその培養 上清中に産生された hHGP蛋白質を分泌すること から、この組換え体の培養上清を用い hHGF蛋白 2072頁(1981))、抗生物質ハイグロマイシン耐性を 与える hph 遺伝子(モンキュラセルバイオロジー (Mol. Cell. Biol.) 5 巻 410頁(1985)) 等が挙げられ る。これらの各耐性遺伝子の5'上流領にはプロ モーター、例えば前述の SV40由来のプロモーター が挿入されており、また、各耐性遺伝子の3'下流 領には、前述のポリアデニル化部位が含まれる。

発現ベクターに上記のような選択マーカー遺伝子が挿入されていない場合には、形質転換体の選択のマーカーを有するベクター例えば pSV2neo (ジャーナルオブモレキュラアプライドジェネティクス (J. Mol. Appl. Genet.) 1 巻 327頁 (1982))、pM BG (ネイチャー (Nature) 294 巻 228頁 (1981))、pSV2gpt (プロシーディングアンドナショナルアカデミーオブサイエンス (Prec. Natl. Acad. Sci. U.S. A.) 78巻 2072頁 (1981))、pAdーD26-1 (ジャーナルオブモレキュラバイオロジー (J. Mol. Biol.) 159巻601頁 (1982)) (J. Mol. Biol. 159, 601 (1982)) などを hHGF 遺伝子の発現ベクターと共に二重形質転換し、選択マーカー遺伝子の表現形質により形質

- 24 -

質の分離精製を行うことが可能である。具体的には生産されたhHGF蛋白質を含む培養上清を各種クロマトグラフィー、例えば、S-セファロース、ハバリンセファロース、ハイドロキシアパタイトもしくは硫酸化セルロファイン等を組み合わせたクロマトグラフィーにて精製することにより、hHGF蛋白質を単雄精製することができる。

(実施例)

以下に実施例を挙げて本発明をより具体的に説明するが、その要旨を越えない限り、以下の実施例に限定されるものではない。

宴施例 1

[I] hHGF蛋白質発現プラスミドの鋼製

第3 図に hHGF 蛋白質発現プラスミドの調製方法を示す。 hHGFcDNA (パイオケミカル・アンド・パイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーション (B.B.R.C 第 163 巻 (2) 967頁 - 973頁 (1989)) を含む Bam HI - Kpn I 断片すなわち hHGF 蛋白酸訳開始点 ATGより 27 塩基上流の Bam HI 切断点から終止コドン TAGより 8 塩基上流の Kpn I 切断点まで

の領域をカバーする約 2.3kb の <u>Bam HI - Kpn I</u> 断 片を含むプラスミド pUCHGF1DNA を常法 (ごモレ キュラー・クローニング)、コールド・スプリング・ ハーバー・ラポラトリー、93頁 (1982))により開製 した。

次に該プラスミド DNA 10gg を常法に従い制限群 素 Kpn I で切断し、得られた DNA 断片を常法に従 いフェノール・クロロホルム抽出を行い、エタノー ル沈殿により該 DNA 断片を精製し 10ge の水に溶 解した。

さらにこの DNA 断片の Kpn I 切断点に第3図に示す両末端が制限酵素 Kpn I 切断点をもちかつ内部に禁止コドン TGA 及び制限酵素 Bam HI 切断点を含む 32 塩基の合成リンカーを Maniatis らの方法 (「モレキュラー・クローニング」、コールド・スプリング・ハーパー・ラボラトリー、396 頁 -397 頁 (1982))に従い導入した。

これを用いて常法に従い大腸関を形質転換し、 得られた形質転換体よりプラスミド DNA を常法 (「モレキュラー・クローニング」、コールド・スプ

- 27 -

は予め常法に従い平滑末端を生じる制限酵素 Sma I で切断し、フェノール・クロロホルム抽出を行いエタノール沈設により特製した。これを 400 μc の 50 mM トリス - 塩酸 (pH 8)、1 mM 塩化マグネシウム溶液に溶解したのちパクテリアルアルカリホスファターゼ (東洋紡、BAP~101) 1 ユニットを添加し、65°C下 30 分の反応を施し脱燐酸化処理を行った。次にこの反応液からフェノール・クロロホルム抽出とエタノール沈設により該 DNA 断片を特製し10 μc の水に溶解した。

上記の様に調製した pKCR ベクターの DNA 断片 0.01 vg と前述の平滑末端化された hHGFcDNA の Bam HI 断片 0.1 vg を含む反応液 (66 mM トリスー塩酸 pH 7.6、6.6 mM 塩化マグネシウム 10 mM ジチオスレイトール、66 μ MATP) 20 μe 中にて 14℃ で 12 時間 T4DNA リガーゼ (東洋紡 LGA - 101) による結合反応を行った。この T4DNA リガーゼ反応液 10 μe を用いて大腸菌 HB 101 株 (宝酒造) を説明書に従い形質転換し、アンビシリンを 50 vg/me の 漫度で含む培地上で培養することにより数十個のア

リング・ハーバー・ラボラトリー、93頁(1982)) により課製した。

次に該プラスミド DNA 10 μg を常法に従い制限 酵素 Bam HI で切断し、この制限酵素 反応液を 1.0% アガロースゲルによって電気泳動をすること により目的の開始コドン ATG と終止コドン TGA を含む hHGFDNA 断片をベクター等の目的以外の DNA 断片と分離した。 Maniatis らの方法 (「モレキュラー・クローニング」、コールド・スプリング・ハーパー・ラボラトリー、164頁 (1982)) に従いアガロースゲル断片から目的とする hHGP 遺伝子をコードする約 2.3 kb の Bam HI – Bam HIDNA 断片 を開製した。得られた DNA 断片の末端を常法に従い T4DNA ポリメラーゼにて平滑末端にした後フェノール・クロロホルム抽出を行い、エタノール沈澱により該 DNA 断片を精製し 10 με の水に溶解した。

一方、発現ベクター pKCR(ブロシーディング・ アンド・ナチュラル・アカデミー・オブ・サイエンス (Proc. Nat. Acad. Sci.) 78巻 1527頁 (1981)) 0.05 ug

- 28 -

ンピシリン耐性株を得た。

これらの組換え体を Maniatis らの方法(「モレキュラ・クローニング」、コールド・スプリング・ハーパー・ラボラトリ、86頁~96頁(1982))に従い解析することにより、発現ベクター pKCR のプロモーターとポリアデニレーション部位の中間に存在する制限酵素 Sma I 切断部位に hHGF 遺伝子が順方向に二連結したプラスミド、pKCRHGF-2 プラスミドを得ることが出来た。

その構造を第4図に示す。

[II] bHGF蛋白質を継代的に発現する細胞株の取得

実施例 1 – [I] により作製された発現ベクター pKCR (プロシーデング・アンド・ナチュラル・アカデミー・オブ・サイエンス (Proc. Nat. Acad. Sci.) 78 巻 (2) 1527頁 (1981)) の制限酵素 Bam HI 切断部位に hHGPcDAN が二個挿入されたプラスミド pKCR HGF – 2を Maniatis らの方法 (「モレキュラー・クローニング」、コールド・スプリング・ハーバー・ラボラトリー、86頁 ~ 96頁 (1982)) に従い組換え

体の大腸菌から回収、精製しHGF発現プラスミド DNAを大量に得た。

一方形質転換細胞選択用のマーカーをコードするプラスミド pSV2neo (ジャーナル・オブ・アブライド・ジェネティクス (Journal of Applied Genetics) 1 巻 327頁 (1982)) を有する租換之体の大腸菌および pAd – D26 – 1 (ジャーナル・オブ・モレキュラ・バイオロジー (Journal of molecular biology) 第 159 巻 601頁 (1982)) を有する租換之体の大腸菌から前述の Maniatis らの方法に従い数プラスミド DNAを回収、精製した。

得られた三種のプラスミド DNA を用いてAusubel らの方法 (カレント・プロトコール・イン・モレキュラー・パイオロジー (Current Protocols in Molecular Biology)、グリーン・パブリッシング・アソシエイツ・アンド・ウイリーインターサイエンス (Greene Publishing Associates and Wiley - Interacience) 9・1・1 章~9・1・4章 (1987)) を基に CHO 細胞に二重形質転換して CHO 細胞を形質転換した。

- 31 -

けて室温で 30 分間静置した。その後 FCS が 10% 入った ERDF 培地 9 me をシャーレに入れて、5 % CO₂存在下、37°Cで4~5時間培養した。次に シャーレから培地を除き5mlの1×TBS++溶液 (1×TBS++溶液;25mMトリス-塩酸(pH7.5)、 140 mM 塩化ナトリウム、5 mM 塩化カリウム、0.6 mM 燐酸水素ニナトリウム、0.08 mM 塩化カルシウ ム、0.08 mM 塩化マグネシウム) で細胞を洗浄し、 1×TBS++溶液を除去した後、グリセロールを 20% 含む1×TBS++溶液5mlを、細胞にかけ て、室還で1~2分間静産し、上清を除去した。そ の後5meの1×TBS++溶液で細胞を再び洗浄 し、FCS が 10% 入った ERDF 培地 10 mt をシャー レに入れて5% CO2存在下、37℃で培養した。培 巻後、48時間が経過した時点で培地を除き、5ml の1×TBS++溶液で細胞を洗浄した後、細胞にト リプシン_EDTA 溶液 (シグマ社) 2 ml をかけ、室 温で30秒静電した。その後、トリプシン-EDTA 溶液を除き、それから5分後にFCSが10%入った ERDF 培地 10 meをシャーレに入れて細胞を剝が

即ち、まず直径9cmのシャーレの中でFCS(生胎児血清)が10%入ったERDF培地(極東製薬社製)中でCHO細胞をセミコンフルエントな状態になるまで培養した。外にシャーレから培地を除きそこにDNA溶液を満加するが、該DNA溶液は子め次に示す手順に従って調製した。

まず直径 9 cm のシャーレー枚につき 300 we の 2 × HEBS 溶液 (2 × HEBS 溶液 ; 1.6% 塩化ナトリウム、0.074%塩化カリウム、0.05%燐酸水素ニナトリウム 12 水塩、0.2% デキストロース、1% HEPES (pH 7.05)) と 10 ug のブラスミド DNA および 1 ug の pSV2neo ブラスミド DNA、1 ug の pAd – D26 – 1 プラスミド DNA を加え、減菌された水で 570 we に合わせた溶液をエッペンドルフ遠小管中に準備する。次に該 DNA 溶液に 30 we の 2.5 M の塩化カルシウム溶液を満加しながらポルテックスミキサーを用い数秒間激しく混和する。これを室温で30分間放置するが、その間およそ10分おきにポルテックスミキサーで混和する。

この様にしてできた DNA 溶液を前述の細胞にか

- 32 -

し、9 cm シャーレー枚分の細胞を 9 cm シャーレ 10 枚に分けて薬剤 G418 (G418 硫酸塩(GENETICIN); GIBCO 社)を 200 ug/meの濃度になるように加えて培養を続けた。その後 10 日が経過した時点で生き残った G418 に耐性の細胞を単離し、一つの培養用の穴がおよそ 3.1 cm²の 24 穴の培養皿を用い、それぞれ FCS が 10% 入った ERDF 培地 1 me 中でおよそ 7日間培養し直した。

以上の細胞の培地を FCS を含まない ERDF 培地に代えて培養を続け 72 時間が経過した細胞の培地を個別に 2 me 集め、それをセントリコン濃縮器(ミリボア社)で 50 ue に遠心濃縮してそのうちの約 15 ue をサンブルとして、SDS = ポリアクリルアミドゲル電気泳動を行った。

これを常法に従いウエスタンプロット法で解析 し hHGF 蛋白質の発現を確認した。

また、Gohda らの方法 (エクスペリメンタル・セル・リサーチ (Experimental Cell Rescerch) 166巻 139頁~150頁 (1986)) により hHGF 活性を測定し 生物学的活性の存在を確認した。 さらに得られた細胞株は個別に単離され酵素イムノアッセイ法を行い hHGF 蛋白質の定量を行った。

その結果、発現量の確認された細胞株 B-1, B-27, B-102 を得た。

宴施例 2

[I] hHGF遺伝子を有する発現ベクターを用いて 繰り返し形質転換して得られる、hHGF蛋白 質を軽代的に発現する細胞株の取得

実施例 1-[I]により取得した、hHGF遺伝子発現ペクター pKCRHGF-2及びミコフェノール酸射性の形質転換網胞選択用のマーカーをコードするプラスミド pMBG (Nature 294, 228 (1981))を有する組換之体の大腸面から、前途の Maniatis らの方法に従い数プラスミド DNA を回収、精製した。

得られた二種のプラスミド DNA を用いて Ausubel らの方法 (カレント・プロトコール・イン・ モレキュラー・パイオロジー (Current Protocols in Molecular Biology)、グリーン・パブリッシング・ア ソシエイツ・アンド・ウイリーインターサイエンス

- 35 -

た後、グリセロールを 20% 含む 1× TBS++溶液 5 meを細胞にかけて、室温で1~2分間静置し、上 清を除去した。その後5meの1×TBS++溶液で 細胞を再び洗涤し、FCSが10%入ったERDF培地 10 meをシャーレに入れて5%CO2存在下、37°Cで 培養し、48時間が経過した時点で培地を除き、5 meの1×TBS++溶液で細胞を洗浄した後、細胞 にトリプシン-EDTA 溶液(シグマ社)2mlをか け、室温で30秒静置した。その後、トリプシン-EDTA 溶液を除き、それから5分後に FCS が 10% 入った a-MEM(-)培地 10 me をシャーレに入れて 超胞を剥がし、9cmシャーレー枚の細胞を9cm シャーレ10枚に分けて薬剤ミコフェノール酸(シ グマ社製)を1ug/me及びキサンチン(シグマ社製) を 250 ug/meの濃度になるように加えて培養を続 けた。その後10日が経過した時点で生き残ったミ コフェノール酸に耐性の細胞を単離し、一つの培 養用の穴がおよそ 3.1 cm² の 24 穴の培養皿を用 い、それぞれ FCS が 10% 入った ERDF 培地 1 me 中でおよそ7日間培養し直した。

(Greene Publishing Associates and Wiley - Interscience) 9·1·1章~9·1·4章(1987)) を基に、実施例1-[II]によって得られた hHGP 蛋白質を軽代的に発現する相胞株のうち、hHGP の発現量の多いもの3株(B-1、B-27、B-102) を単離し、それらを個別に二重形質転換して該無胞を形質転換した。

すなわち、まず直径 9 cm シャーレの中で FCS が 10%入った BRDF 培地中で、前途の hHGF 蛋白質 を維代的に発現する細胞株を個別にセミコンフルエントな状態になるまで培養した。次にシャーンから培地を除きそこに DNA 溶液を適加するが、該 DNA 溶液は、10 ug の pKCRHGF - 2 プラスミド DNA 及び 1 ug の pMBG プラスミド DNA を用いる以外は、実施例 1-[II]と同様の手順で調製した。

この様にしてできた DNA 溶液を前述の細胞にかけて窒温で 30 分間 静置した。その後 FCS が 10% 入った ERDF 培地 9 mℓ をシャーレに入れて、5% CO $_2$ 存在下、37°C で 4~5 時間 培養した。 次にシャーレから培地を除き 5 mℓ の 1 × TBS++溶液(前述) で細胞を洗浄し、1 × TBS++溶液を除去し

- 36 -

以上の細胞の培地をFCSを含まないERDF培地に代えて培養を続け72時間が経過した細胞の培地を個別に2me集め、それらをセントリコン濃縮器(ミリポア社)で50μeに遠心濃縮してそのうち約15μeをサンプルとしてSDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動を行った。

これを常法に従いウエスタンプロット法で解析 しhHGP蛋白質の発現を確認した。

また、Gohda らの方法 (エクスペリメンタル・セル・リサーチ (Experimental Cell Reserch) 166 巻 139頁~150頁 (1986)) により hHGF 活性を測定し生物学的活性の存在を確認した。

その結果を第5図に示す。

さらに、得られた細胞株のうちいくつかを個別 に単離し酵素イムノアッセイ法で hHGP 蛋白質の 発現量を確認した結果、二重形質転換前の細胞株 B -102 の発現量のおよそ 20 倍の発現量を示す細胞株 BD-24 を得た。

(発明の効果)

本発明に係わる hHGF 遺伝子を挿入された発現

ベクターを宿主細胞に導入することにより、全まで困難であった生物学的活性を有する hHGF 蛋白質を大量、安定かつ容易に生産することが可能となる。

4. 図面の簡単な説明

第1図はヒト肝実質細胞増殖医子をコードする遺伝子の塩基配列を表わす。

第2図はヒト肝実質細胞増殖因子をコードする遺ん 伝子から推定されるアミノ酸配列を示す。

第3図は、ヒト肝実質細胞増組因子を発現するペクターを構築する工程を表わす。

第4図は、本発明のヒト肝実質和胞増殖因子をコードする DNA を有する発現ベクターの構造を表わす。

第5図は、本発明のヒト肝実質細胞均殖因子を コードする DNA を有する発現ベクターを有する CHO 細胞が産生するヒト肝実質細胞増殖因子をを 含む培養上清の生物学的活性を示したものであ る。

第一四(101)

540 AGC TTT TTG CCT TCG AGC TAT CGG GGT AAA GAC CTA CAG GAA AAC TAC TGT CGA AAT CCT Xho I 240 ACC AAA AAA GTG AAT ACT GCA GAC CAA TGT GCT AAT AGA TGT ACT AGG AAT AAA GGA CTT P\$1 1 300) CCA TIC ACT TGC AAG GCT TTT GTT TTT GAT AAA GCA AGA AAA CAA TGC CTC TGG TTC CCC 420 AAC AAA GAC TAC ATT AGA AAC TGC ATC ATT GGT AAA GGA CGC AGC TAC AAG GGA ACA GTA 480 TCT ATC ACT AAG AGT GGC ATC AAA TGT CAG CCC TGG AGT TCC ATG ATA CCA CAC GAA CAC CGA GGG GAA GAA GGG GGA CCC TGG TGT TTC ACA AGC AAT CCA GAG GTA CGC TAC GAA GTC TGT GAC ATT CCT CAG TGT TCA GAA GTT GAA TGC ATG ACC TGC AAT GGG GAG AGT TAT ${\sf CGA}^{\sf 660}$ 720 GGT CTC ATG GAT CAT ACA GAA TCA GGC AAG ATT TGT CAG CGC TGG GAT CAT CAG ACA CCA CTG CTC CCC ATC GCC ATC CCC TAT GCA GAG GGA CAA AGG AAA AGA AGA AAT ACA ATT CAT GAA TTC AAA AAA TCA GCA AAG ACT ACC CTA ATC AAA ATA GAT CCA GCA CTG AAG ATA AAA Eco Ri 350 TTC AAT AGC ATG TCA AGT GGA GTG AAA AAA GAA TTT GGC CAT GAA TTT GAC CTC TAT GAA CAC CGG CAC AAA TTC TTG CCT GAA AGA TAT CCC GAC AAG GGC TTT GAT GAT AAT TAT TGC ATG TGG GTG ACC AAA CTC CTG CCA GCC CTG CTG CTG CAG CAT GTC CTC CTG CAT CTC CTC CTC

第 | 図(402)

GGA TCA TTG ATA AAG GAG AGT TGG GTT CTT ACT GCA CGA CAG TGT TTC CCT TCT CGA GAC $_{
m Xho}$ 1020 TGG AAT GGA ATT CCA TGT CAG CGT TGG GAT TCT CAG TAT CCT CAC GAG CAT GAC ATG ACT Eco RI 64A TCA CCC TGG TGT TTT ACC ACT GAT CCA AAC ATC CGA GTT GGC TAC TGC TCC CAA ATT 1200 CCA AAC TGT GAT ATG TCA CAT GGA CAA GAT TGT TAT CGT GGG AAT GGC AAA AAT TAT ATG 1260 GGC AAC TTA TCC CAA ACA AGA TCT GGA CTA ACA TGT TCA ATG TGG GAC AAG AAC ATG GAA 1320 GAC TTA CAT CGT CAT ATC TTC TGG GAA CCA GAT GCA AGT AAG CTG AAT GAG AAT TAC TGC 1440 TGG GAT TAT TGC CCT ATT TCT CGT TGT GAA GGT GAT ACC ACA CCT ACA ATA GTC AAT TTA 1560 ACA CGA ACA AAC ATA GGA TGG ATG GTT AGT TTG AGA TAC AGA AAT AAA CAT ATC TGC GGA 1080 CCT GAA AAT TTC AAG TGC AAG GAC CTA CGA GAA AAT TAC TGC CGA AAT CCA GAT GGG TCT 1380 CGA AAT CCA GAT GAT GCT CAT GGA CCC TGG TGC TAC ACG GGA AAT CCA CTC ATT CCT GAC CAT CCC GTA ATA TCT TGT GCC AAA ACG AAA CAA TTG CGA GTT GTA AAT GGG ATT CCA CGC AAT CCC GAT GGC CAG CCG AGG CCA TGG TGC TAT ACT CTT GAC CCT CAC ACC CGC TGG NCO L GAG TAC TGT GCA ATT AAA ACA TGC GCT GAC AAT ACT ATG AAT GAC ACT GAT GTT CCT TTG 960 Gaa aca act gaa tgc atc caa ggt caa gga gaa ggc tac agg ggc act gtc aat acc att

第 1 回 (*03)

176 AAA GAT TAT GAA GCT TGG CTT GGA ATT CAT GAT GTC CAC GGA AGA GGA GAT GAG AAA Eco RI TGC AAA CAG GIT CTC AAT GIT TCC CAG CTG GTA TAT GGC CCT GAA GGA TCA GAI CTG GTT ITA ATG AAG CTT GCC AGG CCT GCT GTC CTG GAT GAT TTT GTT AGT ACG ATT GAT TTA CCT AAT TAT GGA TGC ACA ATT CCT GAA AAG ACC AGT TGC AGT GTT TAT GGC TGG GGC TAC ACT GGA TTG ATC AAC TAT GAT GGC CTA TTA CGA GTG GCA CAT CTC TAT ATA ATG GGA AAT GAG CAA CAT AAA ATG AGA ATG GTT CTT GGT GTC ATT GTT CCT GGT CGT GGA TGT GCC ATT CCA AAA TGC AGC CAG CAT CAT CGA GGG AAG GTG ACT CTG AAT GAG TCT GAA ATA TGT GCT GGG GCT GAA AAG ATT GGA TCA GGA CCA TGT GAG GGG GAT TAT GGT GGC CCA CTT GTT TGT GAG AAT CGT CCT GGT ATT TTT GTC CGA GTA GCA TAT TAT GCA AAA TGG ATA CAC AAA ATT ATE 160 TTA ACA TAT AAG GTA CCA CAG TCA TAG

第2回(401)

Alo Asn Arg Cys Thr Arg Asn Lys Gly Leu Pro Phe Thr Cys Lys Ala Phe Val Phe Asp Asn Lys Asp Tyr 11e Arg Asn Cys 11e 11e Ser lie Thr Lys Ser Gly Ile Lys Cys Gln Pro Trp Ser Ser Met 11e Pro His Glu His Asp Leu Gin Giu Asn Tyr Cys Arg Asn Pro Arg Gly Glu Glu Gly Gly Pro Trp Cys Phe Thr Lys Lys Vol Asn Thr Ala Asp Gin Cys lie Lys ile Asp Pro Aig Leu Lys ile Lys Gly Lys Gly Arg Ser Tyr Lys Gly Thr Val Leu Leu Gin His Vai Leu Leu His Leu Leu Leu Leu Pro Ile Ala Ile Pro Tyr Ala Glu Met Trp Val Thr Lys Leu Leu Pro Ala Leu Leu Pro Ser Ser Tyr Arg Gly Lys Ala Arg Lys Gin Cys Leu Trp Phe Phe Asn Ser Mer Ser Ser Gly Val Lys Glu Phe Gly His Glu Phe Asp Leu Tyr Gly Gin Arg Lys Arg Arg Asn Thr lie Thr Glu Phe Lys Lys Ser Ala Lys Thr Phe

第2回(102)

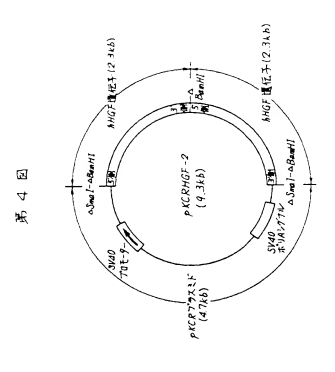
GIU Ser Pro Trp Cys Phe Thr Thr Asp Pro Asn lie Arg Val Gly Tyr Cys Ser Gln Ile G I y Cys Tyr Thr Leu Asp Pro His Thr Arg Trp Asp Pro Giu Asn Phe Lys Cys Lys Asp Leu Arg Glu Asn Tyr Cys Arg Asn Pro Asp Gly Ser Ser Gin Tyr Pro His Glu His Asp Met Thr Trp Asp His Gin Thr Pro Pro Leu Met Thr Cys Asn Gly Glu Ser Tyr Arg Asp His Thr Glu Ser Gly Lys Thr Ser Asn Pro Glu Val Arg Tyr Glu Val <u>6</u>1 Trp Asn Gly 11e Pro Cys Gln Arg Trp GIU Tyr Cys Ala Tyr Lys Thr Cys Ala Asn Thr HIS Arg HIS Lys Phe Leu Pro Glu Arg Pro Asp Lys Gly Phe Asp Asp Asn Tyr Cys Asp 11e Pro Gin Cys Ser Glu Val Glu Cys Ile Gin Gly Arg Asn Pro Asp Gly Gln Pro Arg Asn Asp Thr Asp Val lie Gly Tyr Arg Gly Thr Val Arg Glu Thr Thr lie Cys Gin ¥e Asn Thr Met Gly Leu Cys

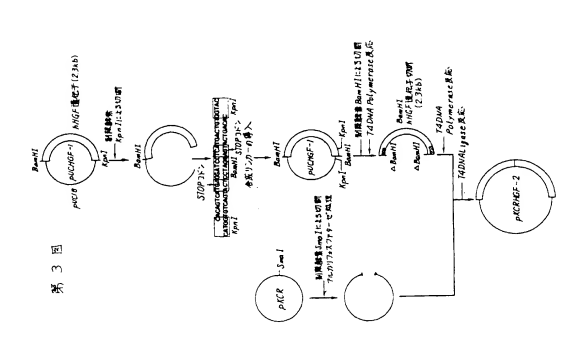
第2回(403)

Pro Pro <u>9</u> 9 | Ser Pro Thr 110 Val Asn Leu Gin Leu Ser His Gly Gin Asp Asp His Pro Val IIe Ser Cys Ala Lys Thr Arg Tyr Arg Asn Lys His Ile Cys Gly Gly Ser Leu lie Lys Glu Ser Trp Vai Leu Thr Ala Arg Gln Cys Phe Pro Ser Arg Asp Leu Lys Asp Tyr Glu Ala Trp Leu Gly lie Cys Tyr Arg Gly Asn Gly Lys Asn Tyr Giy Asn Leu Ser Gin Thr Arg Ser Giy Thr Cys Ser Met Trp Asp Lys Asn Met Asp Leu His Arg His Ile Phe Trp Glu Asp Ala Ser Lys Leu Asn Glu Asn Tyr Asn Pro Leu 11e Trp Asp Tyr Cys Pro 11e Ser Arg Cys Lys Gin Leu Arg Vai Vai Asn Giy lie Gly Trp Met Val E S His Asp Val His Gly Arg Gly Asp Ser Cys Lys Gin Vai Leu Asn Vai Arg Asn Pro Asp Asp Asp Ald G1y Thr Arg Thr Asn Ile Pro Asn Cys Asp Met Trp Cys Tyr Thr Gly Asp Thr Thr

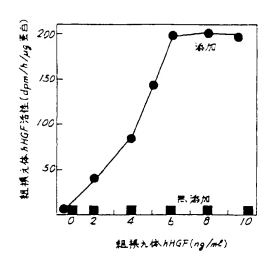
第2回(404)

Gly Leu lle Asn Tyr Asp Gly Leu Leu Arg Leu Met Lys Leu Aia Arg Pro Aia Vai Leu Gin His His Arg Gly Lys Val Alo Glu Lys lie Gly Ser Gly Pro Cys Glu Cys Ala 11e Pro Asn Tyr Gly Cys Thr Ile Pro Glu Lys Thr Cys Ser Val Tyr Gly Trp Gly Tyr Thr Thr Leu Asn Glu Ser Glu ille Cys Ala Gly Gly Asp Tyr Gly Gly Pro Leu Val Cys Glu His Lys Met Arg Met Val Leu Gly Val Asn Arg Pro Gly Ile Phe Vol Arg Val Ala Tyr Tyr Ala Lys Trp lie His Lys Ile Ile Pro Glu Gly Ser Asp Leu Vol Asp Asp Phe Val Ser Thr Ile Asp Leu Tyr Ile Met Gly Asn Leu Thr Tyr Lys Val Pro Gin Ser Gly Arg Gly Ala His Leu Pro Tyr Gly Lys Cys Ser <u>-</u>





男5里



// C	nt. C	il. *	15/12 21/02 1:91)		識別記号 ZNA		庁内整理番号	
⑦発	朔	者	芳	山	美	子	神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成株式会社総合研究所内	Ł
伊発	明	者	石	井	健	久	神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成株式会社 総合研究所内	Ł
70発	明	者	高	横	和	展	神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成株式会社 総合研究所内	Ł